

Diagramm 1: Diagramm für die laufende Überwachung (Vitalfunktionen, Körpergröße, Körpergewicht) von Patienten während der Guanfacin-Therapie



Dieses Diagramm soll Sie bei der laufenden Überwachung der Therapie mit Intuniv® ▼ (Guanfacin retard) bei pädiatrischen Patienten mit Aufmerksamkeitsdefizit/-Hyperaktivitätsstörung (ADHS) unterstützen.

Wie in der Fachinformation angegeben, sind Wachstum, psychiatrischer und kardiovaskulärer Status regelmäßig zu überwachen. Es wird empfohlen, dieses Diagramm in Verbindung mit der Fachinformation zu Intuniv® (zum Anzeigen hier klicken) zu verwenden.

- Blutdruck und Herzfrequenz (Puls) sollten beurteilt und protokolliert werden. Die Beurteilungen sollten während der Titrations - und Stabilisierungsphase wöchentlich erfolgen, danach im ersten Jahr unter Berücksichtigung der klinischen Beurteilung mindestens alle 3 Monate. Danach sollten die Kontrolluntersuchungen alle 6 Monate durchgeführt werden, nach Dosisanpassungen auch häufiger.
- Körpergewicht, Körpergröße und Body-Mass-Index (BMI) sollten zu Behandlungsbeginn und im ersten Jahr alle 3 Monate überwacht werden, danach alle 6 Monate, unter Berücksichtigung der klinischen Beurteilung und mit einem fortgeschriebenen Wachstumsdiagramm.



Dieses Diagramm bitte vor der Konsultation herunterladen und ausdrucken. Sie können auf der Website keine patientenspezifischen Daten speichern. Das ausgefüllte Diagramm kann den Patientenunterlagen hinzugefügt werden.

Datum der erstmaligen Beurteilung:	
Name des Patienten:	
Geburtsdatum:	
Alter:	Geschlecht:

	Ausgangswert vor Beginn der Guanfacin-Therapie	Spätere Termine							
Beurteilt am:									
Blutdruck									
Herzfrequenz (Puls) (bpm)									
Körpergewicht (kg)									
Körpergröße (cm)									
BMI (kg/m ²)									

Dieses Diagramm ist ausschließlich für medizinisches Fachpersonal bestimmt und soll in Verbindung mit der Intuniv®-Fachinformation verwendet werden.

Diese Website wurde von Shire entwickelt.

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Angehörige von Gesundheitsberufen sind daher aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung über das im Abschnitt 4.8 der Fachinformation aufgeführte nationale Meldesystem anzuzeigen.

Stand August 2017

EXA/DE//0091

Bitte melden Sie jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung an das Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte (BfArM) und an Shire unter drugsafety@shire.com



© Shire 2017